# Apochem. By

⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出顾公告

平3-4542

# ⑫特 許 公 報(B2)

200公告 平成3年(1991)1月23日

Page-1.

発明の数 2 (全13頁)

**ᡚ発明の名称** フツ素化アクリルモノマーとその製造方法:

②特 项 昭61-288618

②出 類 昭61(1986)12月3日

⑥公 明 昭62−132850 ⑥昭62(1987) 6 月16日

. 2

優先権主張 **匈1985年12月3日匈フランス(FR)③8517882** 

⑫発 明 者 マリーージョゼ リナ フランス国 69160 タサン ラ ドウミ リユンヌ リ

ユ ボワイエ 6 レシタンス "レ ションキエール

**⑫発 明 者 アンドレ デサン フランス国 60600 クレルモン プランクール リュ** 

デ ラック 17ベー

の出 願 人 ソシエテ アトケム フランス国 92800 ピュトー ラ デフアンス 10 ク

ール ミシユレ 4-8

の代理 人 弁理士 越場 隆

審査官 石田 吉信

醫参考文献 特閒 昭57-16067 (JP, A) 特別 昭59-54599 (JP, A)

1 4/212 83

# 切特許請求の範囲

1 下記一般式(Ⅱ)で表されることを特徴とするフツ素化アクリルモノマー:

ここで、

Rrは 2 から20の炭素原子を含む直鎖または分岐鎖を有するペルフルオルアルキル茲を表わし、

Rは水素原子またはメチル基を表わし、

Aは2から9の炭素原子を有する2価結合を表 15 わし、一つ以上の酸素原子を含んでいてもよく、

WーQは下記の群の中から選択される一つの2 価結合を表わす:

 $-(CH_2)_p-O-$ 

-SO2N-(CH2)9-0-R'

-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-SO<sub>2</sub>N-(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-O-

 $-(CH_2)_p - O - (CH_2)_q - O -$ 

 $-(CH_2)_p - S - (CH_2)_q - O -$ 

 $-(CH_2)_p-(OCH_2CH_2)_q-O-$ 

 $-(CH_2)_p-SO_2-(CH_2)_q-O-$ 

-C-N-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-O-0 R'

-C-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-O-

 $-CH=CH-(CH_2)_p-O-$ 

-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>S-

-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>NH-

10

ここで、

R'は水素原子または l ~ 4 個の炭素原子を有 するアルキル甚、

つていてもよい。

2 上記ペルフルオルアルキル基Reが 4 から16 の炭素原子を含み、

Rがメチル基であり、

Aが-CH2CH2-であり、

 $-Q-Wh^2-O-CH_2CH_2-,-S-CH_2CH_2$ ーまたはーOーCH₂CH₂N(R′) SO₂CH₂CH₂ーで あり、(ここで、R'は水素原子またはメチル悲で ある)

ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の 20 モノマー。

3 第1段階で、トルエンー2, 4-ジイソシア ネートを実質的に等モル量の下記式 (皿):

 $R_F-W-Q-H(II)$ 

のポリフツ素化物と反応させて下記式 (IV):

$$N=C=0$$

$$NH-C-Q-W-R_{F}$$

$$0$$

のフツ素化ウレタンーイソシアネートとし、次い でこれを実質的に等モル量の下記式 (V):

$$\begin{array}{c}
 R \\
 HO-A-O-C-C=CH_2 \\
 0
 \end{array}
 \qquad (V)$$

のアクリルエステルと反応させることを特徴とす る下記一般式 (Ⅱ):

ここで、

Rrは2から20の炭素原子を含む直鎖または分 pとqは1~20の整数で、互いに同じでも異な 10 岐鎖を有するペルフルオルアルキル基を表わし、 Rは水素原子またはメチル基を表わし、

Aは2から9の炭素原子を有する2価結合を表 わし、一つ以上の酸素原子を含んでいてもよく、 W-Qは下記の群の中から選択される一つの2

15 価結合を表わす:

$$-(CH_2)_p-O-$$

$$-(CH_2)_p - O - (CH_2)_q - O -$$

$$-(CH_2)_p - S - (CH_2)_q - O -$$

$$-(CH2)p-(OCH2CH2)q-O-$$

$$-(CH_2)_p-SO_2-(CH_2)_q-O-$$

$$-CH=CH-(CH_2)_p-O-$$

$$-(CH_2)_p S -$$

ここで、

R'は水素原子または1~4個の炭素原子を有 するアルキル基、

25

30

35

pとqは1~20の整数で、互いに同じでも異な つていてもよい。

で表わされることを特徴とするフツ素化アクリル モノマーの製造方法。

4 上記反応が不活性雰囲気内で30から90℃の温 5 度範囲で且つ不活性有機溶媒中で行われることを 特徴とする特許請求の範囲第3項に記載の方法。

5 上記ポリフツ素化物が以下の式で表される化 合物の中から選択される一つであることを特徴と する特許請求の範囲第3項または第4項に記載の 10 は下記式: 方法:

R<sub>F</sub>-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH

R<sub>F</sub>-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>N(R')-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH

Rr-CH2CH2SH

(ここで、Rrは4から16の炭素原子を含み、15 R"は水素原子またはメチル茲である)。

6 上記エステル (V) が2ーヒドロキシエチル メダクリレートであることを特徴とする特許請求 の範囲第3~5項いずれか一項に記載の方法。

# 発明の詳細な説明

# 産業上の利用分野

本発明は繊維、カーペット、壁カバー、木、健 材、金属およびプラスチックのような基材を揆水 および揆汕処理するためのフツ素化物に関するも のであり、特に、その対象は最終仕上げおよび保 25 存において可撓性、優れた外観および感触を有し なければならない皮の保護に用いることができる フツ素化物に関するものである。 従来の技術

ことは周知であるが、多くの欠点、すなわち、少 しペタ付きがあり、耐クリーニング性、耐摩耗性 が低く、支持体の外観が少し変化するといつた欠 点がある。

ペルフルオル基とウレタン結合を含む組成物は 35 既に公知であり、一米国特許第3468924号、第 3503915 号、第 3528849 号、第 3896035 号、第 3896251号、第4024178号、フランス特許第 2062244号、ドイツ特許第1620965号、カナダ特許 第1071225号、欧州特許第103752号、スイス特許 40 第520813号、スイス特許第512624号等を参照され たい。

しかし、これら製品はその中間体の合成が難し いか、製膜性が無いためアクリル系コポリマーと

組合せなければならないため必ずしも満足なもの ではなく、ドライクリーニングに対する耐久性が 無く且つ/または汚染防止特性が思いか、逆に、 溶剤への溶解度が低いため水性エマルジョンとし て用いなければならない。

電気記録による透明部の作成中における印刷粉 末の転写を防止するためにウレタン悲を含むフツ 素化ポリマーを使用することが欧州特許第 0100227号で提案されている。特に、この特許に

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & C_2H_5 \\
N!I-C-O-C_2H_4-N-SO_2-C_8F_{17} \\
CH_3 & CH_3 \\
NH-C-O-C_3H_6-O-C-C=CH_2 \\
0 & 0
\end{array}$$

のフツ紊化ジウレタンから誘導されるポリマーが 配載されている。

しかし、このフツ素化ジウレタン (1) から得 20 られたポリマーは、不溶性ゲルの形成、あるいは 疎水性および疎汕性に関する性能が不十分である という欠点を有している。

欧州特許第0100227号の式(I)の化合物のよ うにポリフツ素化チエーンが2位に結合している のではなく4位に結合したフツ楽化ウレタンを用 いることによつて上記の欠点を無くすことができ るということが偶然に発見された。ポリフツ素化 チエーンを4位に有するこれらジウレタンから誘 これらの用途にフツ素化アクリル樹脂を用いる 30 導されるポリマーは通常の溶媒に良く溶け、優れ た疎水性と疎油性を示し、特に皮の処理には全体 的に適している。 発明の構成。

本発明の第1の対象は下記の一般式:

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 \\
NH-C-O-\Lambda-OC-C=CH_2 \\
0 & 0 \\
NH-C-Q-W-R_F \\
0
\end{array}$$

(ここで、

Reは2から20の炭素原子 (好ましくは4から 16) を含む直鎖または分岐鎖を有するペルフルオ ルアルキル基を表わし、

Rは水素原子または、好ましくはメチル悲を表わし、

7 .

Aは2から9の炭素原子を有し且つ一つ以上の酸素原子を含むことができる2価結合を裹わし、5 Qは酸素または硫黄原子または一NR'-基で、 R'は水素原子または1から4の炭素原子を含む アルキル基を表わし、

Wは炭素を介してQに結合し、一つ以上の酸  $R_F-(CH_2)_p-(OCH_2CH_2)_q-OH$  素、硫黄および/またはチツ素原子を含むことが 10  $R_F-(CH_2)_p-SO_2-(CH_2)_q-OH$  できる 2 価結合を表わす。)

のフツ緊化アクリルモノマーとしてのジウレタンである。

本発明による式(II)のフツ素化アクリルモノマーは第1段階において、トルエン2,4-ジイ 15 ソシアネートを実質的に等モル量の式:

R<sub>F</sub>-W-Q-H (II) のポリフツ素化化合物と反応させて、式:

$$\begin{array}{c}
CH_3\\
NH=C=0\\
NH-C-Q-W-R_F\\
0
\end{array}$$

のフツ素化ウレタンーイソシアネートの形とし、 次いでこれを実質的に等モル量の下記式:

$$\begin{array}{ccc}
R \\
HO-A-OC-C=CH_2 \\
0
\end{array} (V)$$

のアクリルエステルと反応させることによって作ることができる。

上記のフツ素化化合物 (II) はヒドロキシ末端、チオール末端あるいはアルキレンブリッジを介して直接にまたはスルホンアミド、カルポキシアミド、エーテル、チオエーテル、スルホニルまたはカルボキシルエステル基を介してベルフルオル基に結合された第1または第2アミノ基の形の移動性水素原子を含む化合物である。

このポリフツ素化化合物の例としては特に以下 の式に基づくものを挙げることができる。

$$R_F - (CH_2)_p - OH$$
 (II – a)

$$R_F-SO_2N-(CH_2)_q-OH$$
 (II - b)

$$R''$$
 ( $II - c$ )

 $R_F - (CH_2)_p - O - (CH_2)_q - OH$  ( $II - d$ )

 $R_F - (CH_2)_p - S - (CH_2)_q - OH$  ( $II - e$ )

 $R_F - (CH_2)_p - (OCH_2CH_2)_q - OH$  ( $II - f$ )

 $R_F - (CH_2)_p - SO_2 - (CH_2)_q - OH$  ( $II - g$ )

 $R_F-(CH_2)_p-SO_2N-(CH_2)_q-OH$ 

$$R_{F}^{"}$$

$$R_{F}-C-N-(CH_{2})_{p}-OH \qquad (II - h)$$

$$R_{F}-C-O-(CH_{2})_{p}-OH \qquad (II-i)$$

$$R_{P}$$
-CH=CH-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-OH ( $\mathbb{I}$ - $\mathbb{j}$ )  
 $R_{P}$ -(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-SH ( $\mathbb{I}$ - $\mathbb{k}$ )  
20  $R_{P}$ -(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-NH<sub>2</sub> ( $\mathbb{I}$ - $\mathbb{I}$ )

$$R_F-SO_2-N-(CH_2)_q-NH_2$$
 (II - m)

$$CH_3$$
 $R_F-SO_2-N-(CH_2)_q-N$ 
 $R''$ 
 $H$ 

ここで、RrとR"は上記と同じ意味を有し、記号pとqは同一でも異つていてもよく、いずれも30 1から20、好ましくは2または4に等しい整数を表わす。経済的理由および実用上の理由から、種々のRr基を有する化合物の混合物を用いるのが特に有利である。

上記のフツ素化化合物 ( $\Pi$ ) はヒドロキシ末 これら化合物 ( $\Pi$ ) の中で、式 ( $\Pi$ -a)、( $\Pi$  端、チオール末端あるいはアルキレンブリツジを 35 -c) および ( $\Pi$ -k) は、 $\Pi$ -k) にいった これら化合物 ( $\Pi$ ) の中で、式 ( $\Pi$ -a)、( $\Pi$ -a)、( $\Pi$ -c) が好ましい。

式 (V) のエステルの例としては特に、エチレングリコール、プロピレングリコール、1,3ープロパンジオール、3ーフエノ 40 キシー1,2ープロパンジオールおよびトリエチレングリコールのようなジオールまたはポリアルキレングリコールのモノアクリレートおよびモノメタクリレートを挙げることができる。好ましくはメチレングリコールモノメタクリレートが用い

られる。

本発明によるフツ素化アクリルモノマー (II) の合成は有機溶媒、例えばメチルエチルケトンやメチルイソプチルケトンのようなケトン系溶媒、酢酸エチルや酢酸プチルのようなエステル、トル 5 エンのような芳香族溶媒、ヘキサン、ヘプタンあるいはシクロヘキサンのようなアルカン類、ジイソプロピルエーテルやテトラヒドロフランのようなエーテル、1, 1, 1ートリクロルエタンやトリクロルトリフルオルエタンのようなハロゲン化 10 溶媒、さらにはジメチルホルムアミドおよびNーメチルピロリドン中で行うことができる。

ボリフツ素化化合物R<sub>r</sub>-W-Q-Hおよびエステル (V) のN=C=O基への付加反応は30~90℃で不活性雰囲気、例えば無水チツ素下で行わ 15 れる。ボリフツ素化化合物の付加反応は遅いので、触媒、例えばトリエチルアミン、トリエチレンジアミンおよびN-メチルモルホリンのような第三アミン、ジブチル錫ジラウレートおよび釼オクトエートのような鍋塩、あるいは鉛ナフテネー 20トのような鉛塩の存在下で行うのが好ましい。これら触媒は上記両反応物の全重量に対して0.05から1%の割合で用いられ、反応物のいずれか一方または両方と一緒に導入される。

対称2付加生成物、すなわち式:

$$VH-CO-Q-W-R_F$$
 $VH-CO-Q-W-R_F$ 
 $VH$ 

および

が付随的に生成するのを制限するために、ボリフ 40 ツ素化化合物 (II) はゆつくりと、反応がほぼ瞬間的に行われ且つトルエンジイソシアネートに対して化合物 (II) が常に不足するような稀釈および温度の条件下で添加するのが好ましい。この対

称2付加生成物の生成を完全に防止することは不可能であるが、重合に用いられるアクリルモノマー(II)の溶液中にこれらの生成物が存在しても妨害にはならない。しかも、これら生成物はモノマー(II)よりも溶媒に溶けにくいので、希望であれば、分別結晶や濾過によつてこれらを除くことができる。

マエーテルマテトラヒドロフランのよう 極めて高価である精製 2, 4ートルエンジイソ タエーテル、1, 1, 1ートリクロルエタンやト リクロルトリフルオルエタンのようなハロゲン化 10 %まで(好ましくは約20重量%まで)含む工業用 トルエンジイソシアネートを用いるのが経済的に オリフツ素化化合物R・一W一Q一Hおよびエステル(V)のN=C=O基への付加反応は30~ も、前記用途に不利になることはない。

本発明の対象はさらに、式:

の単位を含むポリマーである。なお、各記号は前記と同じ要素を示す。これらポリマーは式(II) 25 のモノマーから単一(ホモ)重合するか、全モノマー重量に対して90重量%(好ましくは約50%)までの範囲の割合のフツ素化された、またはされていない他のモノマーと共重合することによつて得ることができる。

0 本発明で用いることができるコモノマーの例としては以下のものを挙げることができる:

エチレン、プロピレン、イソプタン、3-クロロー1ーイソプテン、プタジエン、イソプレン、クロローおよびジクロロブタジエン、フルオローおよびジフルオロブタジエン、2,5-ジメチルー1,5-ヘキサジエン、ジイソプチレンのようなハロゲン化された、またはされない低オレフイン系炭化水素;

塩化ビニルまたは塩化ビニリデン、フツ化ビニルまたはフツ化ビニリデン、アリルプロマイド、メタリルクロライドのようなビニル、アリルまたはビニリデンのハロゲン化物:

ピニルトルエン、αーメチルスチレン、αーシ アンメチルスチレン、ジピニルベンゼン、Nーピ

ニルカルパソールのようなスチレンとその誘導 体;

酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、「パーサテ イツク酸」の名で知られた酸のピニルエステル、 ピニルイソプチレート、ピニルセネシオエート、5 ピニルスシネート、ピニルイソデカノエート、ピ ニルステアレート、ジピニルカーポネートのよう なピニルエステル:

アリルアセテート、アリルヘプタノエートのよ うなアリルエステル:

セチルピニルエーテル、ドジシルピニルエーテ ル、イソプチルピニルエーテル、エチルピニルエ ーテル、2ークロロエチルピニルエーテル、テト ラアリルオキシエタンのようなハロゲン化された ルエーテル:

ピニルメチルケトンのようなピニルアルキルケ トン:

アクリル酸、メタクリル酸、αークロロアクリ 『ル酸、クロトン酸、マレイン酸、フマル酸、イタ 20 コン酸、シトラコン酸、セネシオ酸のような不飽 和酸と、それらの酸無水物およびそれらのエステ ル、例えば、ピニルエステル、アリルエステル、 メチルエステル、プチルエステル、イソプチルエ ステル、ヘキシルエステル、ヘプチルエステル、 25 エチルー2ーヘキシルエステル、シクロヘキシル エステル、ラウリルエステル、ステアリルエステ ル、およびセルソルプアクリレートおよびメタク リレート、ジメチルマレート、エチルクロトネー ト、酸メチルマレート、酸プチルイタコネート、30 エチレングリコールまたはトリエチレングリコー ルジメタクリレートのようなグリコールまたはポ リアルキレングリコールジアクリレートおよびジ . メタクリレート、ジクロロホスフアトエチルメタ クリレートのようなジクロロホスフアトアルキル 35 はクロトン酸のような、式: アクリレートおよびメタクリレート、さらに酸ピ ス (メタクリロイルオキシエチル) ホスフェー ト、およびメタクリロイルオキシプロピルトリメ トキシシラン:

アクリロニトリル、メタクリロニトリル、2- 40 のアルケンモノカルボン酸によつて式: クロロアクリロニトリル、 2ーシアノエチルアク リレート、メチレングルタロニトリル、ピニリデ ンシアナイド、イソプロピルシアノアクリレート のようなアルキルシアノアクリレート、トリサク

リロイルヘキサイドローsートリアジン、ピニル トリクロロシラン、ピニルトリメトキシシラン、 ピニルトリエトキシシラン、Nーピニルー 2 ーピ ロリドン:

アリルアルコール、アリルグリコレート、イソ プテンジオール、アリルオキシエタノール、0-アリルフエニル、ジピニルカルピノール、グリセ ロールアリルエーテル、アクリルアミド、メタク リルアミド、マレアミドおよびマレイミド、N-10 (シアノエチル) アクリルアミド、Nーイソプロ ピルーアクリルアミド、ジアセトンアクリルアミ ド、Nー(ヒドロキシメチル)ーアクリルアミドお よぴーメタクリルアミド、N-(アルコキシメチ ル)ーアクリルアミドおよびメタクリルアミド、 またはされないアルキルピニルまたアルキルアリ 15 グリオキザールピスアクリルアミド、ナトリウム アクリレートまたはメタクリレート、2ースルホ エチルアクリレート、ピニルスルホン酸およびス チレンーpースルホン酸およびそのアルカリ金属 塩、3-アミノクロトノニトリル、モノアリキル アミン、ピニルピリジン、グリシジルアクリレー トまたはメタクリレート、アリルグリシジルエー テル、アクロレイン、N, N-ジメチルアミノエ チルまたはN-tert-プチルアミノエチルメタク リレート;

## 一般式:

$$R_{F}-W-O-C-C=CH-R$$
(IX)

(ここでR<sub>r</sub>、W、Rは前記と同じ意味を表わ す)の不飽和フツ素エステル。

これらのコモノマーは公知の方法、例えば、例 えば硫酸またはpートルエンスルホン酸の触媒の 存在下で、例えばアクリル酸、メタクリル酸また

いることもできる。式 (X) のポリフツ素化アル コールの例としては特に前記の式(IIーa)から 式(Ⅲ-j)のものを挙げることができる。 本発明で使用できるコモノマーの例としては、 さらに以下のものを挙げることができる: 前記式 (VI) の化合物;

: 沈

$$R_F-CH_2-CH-CH_2-OC-C=CH-R$$
 (XII)

の不飽和エステル(これは式(XI)のアルケンモ ノカルポン酸と式:

$$R_{F}-CH_{2}-CH-CH_{2} \qquad (X \blacksquare)$$

のフツ素化エポキシとの紹合で得られる); : :

$$R_3$$
  $R$   $R_4O(CH_2-CH-O)_n-OC-C=CH_2$  (XIV)

のポリエチレングリコールまたはポリプロピレン グリコールのエーテルのアクリレートおよびメタ クリレート (ここでR.は水素原子またはメチル 25 基を示し、R。はアルキル基を示し、nは2~10. の整数である); さらに

: 法

と同じ意味を表わし、A'は2または3の炭素原 子を有するアルキレン茲を示し、Rsはアルキル、 シクロアルキルまたはピペラジニル基を示し、2 は脂肪族、脂環式または芳香族 2価結合を示す)。

これらの化合物は1985年10月16日出願のフラン 40 ス特許第85/15347号の主題であり、これらは実 質的に箏モル量の式 (皿) のポリフツ素化化合物 と武:

$$\begin{array}{c}
R \\
R_5-NII-A'-O-C-C-C=CII_2 \\
0
\end{array} (X VI)$$

5 の第2アミノ茲を含むアクリルエステルを脂肪 族、脂原式または芳香族ジイソシアネートと、前 述のモノマー(Ⅱ)製造の際と同様の条件下で反 応させることによって得られる。

上記の各コモノマーのうち、特に好ましいもの 10 としてはヒドロキシル基、アミノ基またはスルホ ン酸官能基を含む、または含まない単純な、アル キルアクリレートおよびメタクリレート、フツ紫 化化合物 (IX) および (XV)、ポリエチレング リコールエーテルのメタクリレート、ピニルエー 15 テル、塩化またはフツ化ピニルまたはピニリデ ン、ピニルピロリドン、アクリルアミドとその誘 導体およびアクリル酸およびメタクリル酸を挙げ ることができる。

本発明のフツ素化ポリマーはそれ自体公知の方 20 法で有機溶媒または水性エマルジョン中で室温か ら反応媒体の沸点までの範囲の温度下で重合する ことによつて得ることができる。好ましくは70~ 100℃の温度下で行う。モノマーの全濃度は5~ 60重畳%にすることができる。

溶媒中での重合はケトン系溶媒(例、アセト ン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケト ン)、アルコール (例、イソプロパノール)、エス テル(例、エチルアセテート、プチルアセテー ト)、エーテル(例、ジイソプロピルエーテル、 30 エチレングリコールエチルまたはメチルエーテ ル、テトラヒドロフラン、ジオキサン)、脂肪族 または芳香族炭化水紫、ハロゲン化炭化水紫、 (例、ベルクロロエチレン、1, 1, 1ートリク ロロエタン、トリクロロトリフルオロエタン)、 の化合物(ここで、Q、R、 $R_P$ およびWは前記 35 ジメチルホルマミドまたはN-メチルー 2-ピロ リドン中で行うことができる。

重合は重合開始剤の存在下で行われる。 この閉 始剤は当該モノマーの全重趾に対して0.1から1.5 %の割合で用いられる。閉始剤として用いられる 過酸化物の例はペンソイルペルオキシド、ラウロ イルペルオキシド、スクシニルペルオキシドおよ びtープチルペルピパレート、または2,2'ーア ソピスイソプチロニトリル、4,4'ーアゾピス (4ーシアノペンタノン酸) およびアゾジカルボ

(0)

ナミドのようなアゾ化合物である。さらに、UV ・照射およびペンゾフエノン、2ーメチルアントラ キノンまたは2ークロロチオキサントンのような 光開始剤の存在下で行うこともできる。ポリマー チエーンの長さは必要に応じて連鎖移動剤、例え 5 ばアルキルメルカプタン、四塩化炭素またトリフ エニルメタンをモノマー全重量に対して0.05から 0.5%の割合で用いることによつても調節するこ とができる。

続的または不連続的に実施できる。この乳化に用 いられる基界而活性剤は最終ラテックスに要求さ れるイオン特性に応じてカチオン性、アニオン性 または非イオン性にすることができ、好ましく は、できるだけ混潤の少ない最適の水中汕形乳化 15 媒中で重合することにより得ることができる。 剤から選択する。好ましくはカチオン/非イオン 系またはアニオン/非イオン系界面活性剤を用い る。使用できる界面活性剤の例としては特に以下 のものが挙げられる:

カチオン系ではNーNージメチルオクタデシル 20 アミンアセテートのような長鎖第三アミン塩およ び臭化トリメチルセチルアンモニウムまたは塩化 トリメチルドジシルアンモニウムのような脂肪ア ミンの第四アンモニウム塩:

アルカリ金属アリールアルキルスホネート;

非イオン系ではエチレンオキサイドと脂肪酸ア ルコールまたはアルキルフエノールとの縮合生成 物。

**面活性剤、例えばペルフルオロロクタノエートア** ンモニウムまたはNーペルフルオロオクチルスル ホニルーNーエチルアミノアセテートカリウムを 用いれば有利である。

上記モノマーの乳化を容易にするためには、一 35 般に有機溶媒、例えば、ケトン類(アセトン、メ チルエチルケトン、メチルイソブチルケトン)、 グリコールまたはエチレングリコールエーテル 類、アルコール類(メタノール、エタノール、イ いる必要がある。これら溶媒の量は一般にモノマ ーの総重爪を超えてはならない。

水性エマルジョンでの重合開始剤としては無機 過酸化物(例、過酸化水素)および過酸塩(例、

過硫酸カリ) のような水溶性のもの、あるいは、 上記の有機過酸化物およびアゾ化合物のような水 溶性開始剤を用いることができる。

本発明のフツ素化ポリマーはさらに式 (IV) の フツ素化ウレタンーイソシアネートをOH側基 を、有するアクリル系ポリマーにグラフトさせて 得られる。このアクリル系ポリマーは、式(V) のアクリルエステルを単独重合するかこれと前記 コモノマーの一つまたは複数とを共重合すること 水性エマルジョン中での重合は公知の方法で連 10 によつて得られる。このグラフト操作はエステル (V)をフツ素化ウレタンーイソシアネート (IV) へ付加するのと同じ条件下で実行できる。OH側 基を有するアクリルポリマー自体は式 (Ⅱ) のモ ノマーを重合するための上記と類似の条件下で溶

どのような方式で作ったにせよ、得られた本発 **明のフツ紫化ポリマーは公知の方法、例えば沈殿** または溶剤の蒸発によつて単離することができ る。

本発明によるフツ素化ポリマーは非常に多種の 材料、例えば、紙、不織物品、天然または人工あ るいは合成の繊維よりなる榊布、プラスチック、 木、金属、ガラス、石およびセメントにおいて優 れた疎水および疎油剤となることが証明されてい アニオン系では長鎖アルキルスルホン酸および 25 るが、特に、皮の保護として、その仕上げ用およ びレザークロス (衣料)、靴、皮革装身具、座席 等の皮製品の保存用に適している。

使用時には、一般にポリマー溶液を重合用に用 いたものと相溶性のあるまたはそれと同じ溶剤で さらに、ペルフツ素化疎水チエーンを有する界 30 希釈する。ポリマーのエマルジョンの場合には水 で希釈する。この希釈物は種々の方法、例えばス プレー、ブラシ塗布およびパッテングで塗布でき る。処理済み物品はその性質に応じて室温または 200℃以下の温度で乾燥する。

> 使用するポリマーの量は支持体の特性およびポ リマーのフツ素含有量に応じて広範囲に変えるこ とができる。皮の場合、この量は一般に1~ 10g/aiである。

以下に、本発明を実施例で説明するが、本発明 ソプロパノール)またはこれら溶媒の混合物を用 40 はこれに限定されるものではない。なお、特にこ とわらない限り、部および%は重量基準である。 实施例 1

> 提拝器と、温度計と、辺流冷却器と、滴下ロー トと、チツ素供給口と、加熱器とを備えた容量

1000部の反応器に90部のトリクロロトリフルオル エタンと8.7部の精製トルエン2,4ージイソシ アネート (0.05モル) とを装入した。乾燥チツ紫 流で反応器内の空気を置換した後、上記溶液を選 流(50℃)し、20部のトリクロロトリフルオルエ 5 タン中に18.2部の 2ーペルフルオルヘキシルエタ ノールCaFiaCaHaOH(0.05モル) と0.1部のジプチ ル錫ジラウレートを溶かした溶液を 2時間かけて 滴下した。これにより得られた白色懸濁液をさら に0.5時間50℃に維持した。クロマトグラフ分析 10 153.06および153.65: C。およびC (GC) の結果、フツ素化アルコールは完全に消失 し、2-イソシアネート-4-ウレタンの他に対 称な 2, 4 — 2 付加物 (モル分率:20%) が形成 されていることが示された。

中に6.5部の2ーヒドロキシエチルメタクリレー ト(0.05モル)を溶かした溶液を滴下し、一時間 選流した。溶剤を蒸発後に、ジウレタンモノマー と対称2付加物の混合物33gが得られた。対称2 た。得られた無色シロップ液は('Hおよび''C) NMR分析の結果、下記の構造であることが確認 された。

'Hスペクトル: 次のピークが観察された:

1.95ppm: hの所のCH<sub>1</sub>のプロトン

2.18ppm: aの所のCH<sub>3</sub>のプロトン

2.50ppm: kの所のCH<sub>3</sub>のプロトン

4.41ppm: cおよびdの所のCH₂のプロトン

4.44ppm:jの所のCH2のプロトン

5.59および6.15ppm:gの所のCH<sub>2</sub>のプロトン

6.60ppm: 4位に結合したNHのプロトン

7.00ppm: 2位に結合したNHのプロトン

7.77ppm: 3位に結合したCHのプロトン 「Cスペクトル:次のピークが観察された:

16.48ppm: C.

17.72ppm: Ch

30.64ppm: Ck

56.74ppm: C

62.5および62.9ppm: C。およびC4

112.85ppm: C<sub>3</sub>

115.24ppm: Cs

123.63ppm: C.

125.63ppm: C<sub>4</sub>

130.44ppm: Ca

135.8および135.9:C。およびC。

136.4ppm: C<sub>4</sub>

167.03ppm: C.

実施例 2

**提拝器と、温度計と、遠流冷却器と、滴下ロー** トと、チツ素供給口と、加熱器とを備えた容量が 次いで、10部のトリクロロトリフルオロエタン 15 500部の反応器に127部の無水メチルイソプチルケ トンと、17.4部 (0.1モル) のトルエンジイソシ アネート(2,4-異性体80%と2,6-異性体 20%の混合物) および0.1部のジブチル釼ジラウ レートとを装入した。乾燥チツ素で反応器中の空 付加物はトルエン中で分別結晶化により除去し 20 気を置換後、反応媒体の温度をサーモスタット付 き油浴を用いて80℃にし、予め用意されていた 36.4部 (0.1モル) の2ーペルフルオロヘキシル エタノールCaFiaCaHaOHと36.4部のメチルイソ プチルケトンを含有する溶液を 1 時間半かけて滴 25 下した。混合物をさらに30分間80℃に維持した後 の化学分析の結果、一NCO基の半分が反応してい ることがわかつた。GCクロマドグラフ分析の結 果、2ーイソシーネートー4ーウレタンの他に約 20モル%の対称2, 4-2付加物が生成している

30 ことが認められた。

次いで、0.06部のハイドロキノンメチルエーテ ルを添加し、さらに、13部 (0.1モル) の2-ヒ ドロキシエチルメタクリレートを15分かけて滴下 し、混合物をさらに1時間80℃に維持した。クロ 35 マトグラフ分析の結果、2-ヒドロキシエチルメ タクリレートが全く残つていないことが示され た。溶液を約35℃で濾過してから冷却した。その 結果得られた溶液 (S2) は本発明のモノマーと、 分離する必要のない対称ジウレタンとの混合物で 40 あつた。この溶液は乾燥固形分29%、フツ素 10.73%を含有していた。

奖施例 3

実施例2と同じ操作を行つたが、ペルフルオロ ヘキシルエタノール溶液の代りに46.4部のペルフ

ルオロオクチルエタノールCaFinCaHaOHを46.4 部のメチルイソプチルケトンに溶かした溶液を川 いた。2付加物への転換率は少し高かつた(約30 %)。得られた溶液 (S3) を冷却して分別結晶化 した。乾燥固形物は29%で、フツ素は12.2%であ<sup>5</sup> つた。

#### 実施例

実施例2と同じ操作を行つたが、ペルフルオル ヘキシルエタノール溶液の代りに48.5部のメチル イソプチルケトン中に48.5部のフツ素化スルフア 10 ミドルアルコール (式:CoFioCoHiSO2N(CHo) C.H.OH) を溶かした溶液を用いた。2, 4-対 称2付加物への転換度は40%であった。この溶液 (S4)を冷却して分別結晶化したものは乾燥固形 物20%を含み、フッ素は9%であった。

#### 実施例 5

実施例2と同じ操作をしたが、ペルフルオロへ キシルエタノールの代りに48部のメチルイソプチ ルケトン中に48部のフツ素化チオール CaFinCaHaSHを溶かした溶液を用いた。対称2 20 付加物のモル比は24%であり、得られた溶液 (S5) を冷却して分別結晶化させたものは乾燥固 形分29%を含み、フツ素は11.9%であった。

# 実施例 6

実施例2と同じ操作であるが、2-ヒドロキシ 25 る。 エチルメタクリレートの代りに11.6部の2ーヒド ロキシエチルアクリレート (0.1モル) を用いた。 これから得られた溶液 (S6) は乾燥固形分24.6% を含み、フツ素は9.3%であった。

#### 実施例 7

実施例2と同じ操作であつたが、2ーヒドロキ シエチルメタクリレートの代りに13部の2ーヒド ロキシブロピルアクリレート (0.1モル) を用い た。得られた溶液 (S7) は乾燥固形分25%を含 み、フツ素は9.25%であった。

#### 実施例 8

実施例2と同じ操作であつたが、2ーヒドロキ シエチルメタクリレートの代りに14.4部の 4ーヒ ドロキシブチルアクリレート (0.1モル) を用い た。得られた溶液 (S8) は乾燥固形分29%、フ 40 ツ素10.5%を含んでいた。

#### 实施例 9

**提拝器と、温度計と、選流冷却器と、チツ紫供** 給口と、加熱器とを備えた容量250部の反応器に、

125郎の前記溶液 (S2) を装入し、チツ素を表面。 に15分間フラツシユし、温度を90°Cにした。0.3。 部のラウロイルペルオキシドと0.2部の t ープチ ルベルピパレートを添加した。温度を90℃のまま さらに6時間維持し、同量の開始剤を2時間後と 4時間後に添加した。混合物の冷却後に得られる 遊んだ黄色溶液(S₂r)が本発明のホモポリマー 溶液である。この溶液は乾燥固形物29%、フツ素 10.7%を含んでいた。

実施例3から8の溶液S3、S4、S5、S6、S7お よびS8について同様の操作を行つて、本発明の ホモポリマーの溶液SapからSapを得た。

SapからSapの各溶液をメチルイソプチルケトン で希釈して、フツ素を0.20%含む溶液とした。こ 15 れら希釈溶波を野菜なめしして毛を完全に抜いた 牛皮に200g/並の割合でスプレーし、室温中で 一晩乾燥後、次のテストを実施した:

WR試験(耐水性):皮の表面に滴下した水滴 が浸透する時間で測定。

OR試験 (耐油性):皮の装面に滴下した液体 パラフイン小滴が浸透する時 間で測定。

下記の表には得られた結果をまとめて示してあ る。比較のために未処理の皮についても示してあ

	処理溶液	疎水効果 WR	疎汕効果 OR
30	なし(未処理)	30秒以下	10秒以下
	S <sub>2 P</sub>	7. 3時間	453}
	Szp	4時[11]	30時間以上
	Sep	3.5時間	30時間以上
35	Ssp	80专门3	30時間以上
	Sep	1.75時間	30分
	Stp	0.5時間	305}
	SEP	1.75時間	5(1者[1])

## 実施例 10

実施例9と同じ装置を備えた容量1000部の反応 器に上記溶液 (S2) 310.3部と、メチルイソプチ ルケトン50部と、2-エチルヘキシルメタクリレ ート90部を仕込んだ。反応器をチツ素でフラツシ ユ後に温度を90℃に上げ、0.3部のラウロイルベ

22

ルオキシドと0.2部の t ープチルペルピパレート を添加し、次いで温度を90°Cに 6 時間維持しなが ら、2時間毎に上記と同一ևの開始剤を添加し た。

得られた遊んだ黄色のコポリマー溶液 (S10). 5 は40%の不揮発分を含み、フツ紫を7.5%含んで いた。

#### 実施例 11

実施例10と同じ条件下で、310.3部の上記溶液 (S2) と、30.6部の2-エチルヘキシルメタクリ 10 いた。 レートと、59.4部の2ペルフルオロヘキシルエチ ルメタクリレートとを50部のメチルイソプチルケ トン中で共重合した。

得られたコポリマー溶液 (S11) は透明で不抑 発分39.1%とフツ素14.6%を含んでいた。 実施例 12

実施例10と同じ操作をしたが、2ーエチルヘキ シルメタクリレートは36部しか用いなかつた。ま た、残りは式:

$$CH_3$$
 $CF_3(CF_2)_n-C_2H_4-OC-C=CH_2$ 

(ここで、nは5、7、9、11、13および15で、 これらの平均重量比は47:32:13:5:2:1で 25 ある)のポリフッ化アクリルモノマーの混合物54 部に代えた。

得られた黄色のコポリマー溶液 (S12) は透明 で少し粘稠であった。この溶液は不揮発分38.8% を含み、フツ素を14.1%含んでいた。

#### 実施例 13

実施例10と同じ操作を行つて、310.3部の前記 溶液(S2)と、16.2部の 2ーエチルヘキシルメタ クリレートと、73.8部の式:

(ここで、nは3、5、7、11、13および15で、 これらの平均重量比は1:50:31:10:3:1: 1である)で表わされるフツ素化アクリルエステ ル混合物とを25部のメチルイソプチルケトンと25 部のアセトン中で共重合させた。得られた透明な 黄褐色溶液(S13)は不抑発分40.6%を含み、フ

ツ素を15.1%含んでいた。

#### 実施例 14

実施例 9 の第 1 パラグラフと同じ操作によつ て、86.2部の溶液 (S8) と、10部の2ーエチルへ キシルメタクリレートと、15部の実施例12と同じ ポリフツ化アクリルモノマー混合物とを共重合し た。

得られたコポリマー (SI4) はゲル伏をしてお・ り、乾燥固形分は40.1%でフッ素を14.5%含んで

## **実施例 15**

15

実施例9と同じ操作で、69部の前記溶液 (S3) と、5部の2ーエチルヘキシルメタクリレート と、25部の式:

(ここで、nは5、7、9、11、13および15で、 20 その平均重量比は1:56:22:9:3:3であ る)のポリフツ化モノマー混合物とを25部のメチ ルイソプチルケトン中で共重合した。重合完了 後、混合物を125部のトリクロロトリフルオロエ タンで希釈した。

得られた遊んだコハク色の溶液 (S15) は不抑 発分18.8%を含み、フツ素を9%含んでいた。 実施例 16:

提拝器、温度計、退流冷却器およびチツ素供給 口とを備えた容里500部の反応器中に90部のメチ 30 ルイソプチルケトンと、55部のステアリルメタク リレートと、5部の2ーヒドロキシエチルメタク リレートとを導入した。この混合物をチツ素雰囲 気下で1.5時間80℃で、0.4部のラウロイルペルオ キシドと0.25部の t ープチルペルピパレートの存 35 在下で、加熱した。クロマトグラフ分析 (CG) の結果、重合度は70%であることが示された。

次いで、実施例2の第1パラグラフと同じ操作 によつて得られたウレタンーイソシアネート溶液 92.7部を添加した。次いで、この混合物に0.4部 40 のラウロイルペルオキシドと0.2部の t ープチル ペルピパレートを添加して、80℃で 4時間加熱す

得られたグラフト化コポリマー (SIG) は濃い コハク色溶液で、乾燥固形分を37.7%含み、フツ

24

素は4.7%であった。 実施例 17

17-a:34.7部のプチルメタクリレートと、実 施例15と同じポリフツ化モノマー39部と2ーヒド ロキシエチルメタクリレート13部とを実施例16と 5 同じ反応器中で87部のメチルイソプチルケトン中 で共重合した。この共重合はチツ素雰囲気中で 100℃で6時間で行い、最初にラウロイルペルオ キシドI部とtープチルペルピパレート0.2部を 添加し、2時間後と4時間後にこの開始剤の添加 10 を繰返した。

17-b:88部のメチルイソプチルケトンと、 17.4部のトルエンジイソシアネート (2, 4-異 性体を80%含む)と、0.1部のジブチル釼ジラウ レートを実施例2と同じ反応器に導入した。乾燥 15 チツ素で反応器中の空気を置換後、温度を80℃に し、36.4部のメチルイソプチルケトンに溶かした 36.4部のペルフルオロヘキシルエタノールを 1 時 間かけて滴下した。混合物をさらに1時間80℃に 維持し、次いで17-aの階段で合成されたヒドロ 20 キシ化コポリマー全部を加え、混合物を100℃に 4時間維持した。

得られた比較的枯稠な溶液 (S17) は不抑発物 を39.7%含み、フツ素は13.8%含んでいた。 実施例 18

実施例2のペルフルオロヘキシルエタノール CaFacaHiOHとトルエンジイソシアネートとの 反応と同様の操作をした。次いで、6.5部の2-ヒドロキシエチルメタクリレート (0.05モル) と 9.25部の2-t-プチルアミノエチルメタクリレ 30 ート (0.05モル) との混合物を80℃で15分かけて 滴下した。 得られたジウレタンとウレタン尿素モ ノマーとの混合物を0.5部のラウロイルペルオキ シドと0.4部のtープチルペルピパレートを2時 間毎に添加させながら90℃で6時間かけて共重合 35 の2ーエチルヘキシルメタクリレートと、8.9部 した。

得られた黄褐色溶液 (S18) は乾燥固形物29.1 %を含み、フツ素を10.35%含んでいた。 実施例 19

S14、S15、S16、S17、S18をメチルイソプチル ケトンで希釈してフツ素を0.4%含む溶液S10dか らS18dとした。これら希釈溶液を「毛を完全に 除いた野菜なめし牛皮」に200g/㎡の割合でス

プレーし、室温で一晩乾燥してから実施例 9 と同 じ試験を行つた。得られた結果は下記の表にまとっ めて示してある。

	疎水効果 WR	疎汕効果 OR
未処型の皮	30钞以下	10砂以下
下記で処理し た皮:		
S10d	6.5時間	30時間以上
SIId	6.5時間	30時間以上
SI2d	7.5時間	30時間以上
S134	8時間	30時間以上
S14d ·	90步[11]	30時間以上
S15d	4.5時間	30時間以上
S164	7.75時間	30時間以上
S17d	9時間以上	30時間以上
S18d	9時間以上	30時間以上

実施例 20

実施例1と同じ反応器中に、予め用意したブチ ルアセテート220部と、トルエンージイソシアネ ート (2, 4-異性体80%を2, 6-異性体20% を含む混合物) 34.8部 (0.2モル) と、ジブチル 錫ジラウレート0.2部を仕込んだ。反応器中の空 25 気を乾燥チツ素流で置換後、温度をサーモスタツ ト付き杣浴を用いて80℃にし、次いで、2時間か けて72.8部 (0.2モル) の2ーベルフルオルヘキ シルエタノールCaFiaCaHaOHを72.8部の乾燥ブ チルアセテートに溶かした溶液を添加した。

次いで、0.12部のハイドロキノンメチルエーテ ルを添加し、次いで、26部の乾燥ブチルアセテー ト中に26部 (0.2モル) の2ーヒドロキシエチル メタクリレートを溶かした溶液を15分かけて導入 した。混合物を80℃に 1 時間維持した後、35.6部 の2ーヒドロキシエチルメタクリレートと、100 部のプチルアセテートとを同時に添加した。温度 を90℃にした後、1部のラウロイルベルオキシド と0.7部の t.ープチルペルピパレートを添加した。 上記各実施例の溶液S10、S11、S12、S13、40 3時間後、瓜合を終了した結果得られた本発明に よるターポリマーは遊んだ明るい黄色溶液 (S20) で、これは不仰発分を30%含み、フツ紫 を8.3%含んでいる。

溶液S20をイソプロパノールで希釈して、フツ

**25** .

26

素を0.4%含む溶液とし、実施例19に配戟の条件で塗布した。結果は以下の通りであつた。

WR: 9時間以上。 OR: 30時間以上。 THIS PAGE BLANK (USPTO)